(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-541248 (P2002-541248A)

(43)公表日 平成14年12月3日(2002.12.3)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C 0 7 D 281/10		C 0 7 D 281/10	C 4C036
A 6 1 K 31/554		A 6 1 K 31/554	4 C 0 8 4
45/00		45/00	4 C 0 8 6
A 6 1 P 3/06		A 6 1 P 3/06	
9/10		9/10	
	審査請求	未請求 予備審查請求 有 (全 26 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2000-610842(P2000-610842)	(71)出願人 アペンティス・	ファーマ・ドイチユラン
(86) (22)出願日	平成12年3月23日(2000.3.23)	ト・ゲゼルシャン	フト・ミット・ペシュレン
(85)翻訳文提出日	平成13年10月5日(2001.10.5)	クテル・ハフツ	ング
(86)国際出願番号	PCT/EP00/02570	ドイツ連邦共和国	国デーー65929フランクフ
(87)国際公開番号	WO00/61568	ルト・アム・マー	イン、プリユニングシユト
(87)国際公開日	平成12年10月19日(2000.10.19)	ラーセ50	
(31)優先権主張番号	199 16 108.9	(72)発明者 ヴェンデリン・	フリック
(32)優先日	平成11年4月9日(1999.4.9)	ドイツ連邦共和	国デーー65510ヒュンシュ
(33)優先権主張国	ドイツ(DE)	テッテンーポイン	アーパハ、ショルンミュー
		ルシュトラーセ	3
		(74)代理人 弁理士 高木 =	千嘉 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 糖残基で置換された1, 4-ペンゾチアゼピン-1, 1-ジオキシド誘導体、その製造方法、そ れを含む医薬およびその使用

(57)【要約】

本発明は、置換された1,4-ペンゾチアゼピン-1,1 -ジオキシド誘導体およびその酸付加塩に関する。本発 明は式(1)の1,4-ペンゾチアゼピン-1,1-ジオ キシド誘導体(式中、R1、R2、R8およびZは明細書 に記載した意味を有する)、その生理的に許容される塩 および生理的に機能性の誘導体、ならびにその製造方法 を開示する。これらの化合物は例えば高脂質血症剤とし て使用するのに適している。

【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の式 I

【化1】

(式中、

R1はメチル、エチル、プロピル、ブチルであり;

R²はH、OHであり;

R3は糖残基、二糖残基、三糖残基、四糖残基であり、これらの糖残基、二糖 残基、三糖残基または四糖残基は場合により糖保護基でモノーまたはポリ置換さ れており;

Zは $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルー、 $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルーNHー、 $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルーOー、 $-(C=O)_n - C_1 \sim C_{16} - T$ ルキルー(C=O)_m、共有結合であり;

nは0または1であり;

mは0または1である)

の化合物またはその製薬上許容される塩および生理的に機能性の誘導体。

【請求項2】 1個またはそれ以上の残基が

R1はエチル、プロピル、ブチルであり;

R² はH、OHであり;

R3 は糖残基、二糖残基であり、これらの糖残基または二糖残基は場合により 糖保護基でモノーまたはポリ置換されており;

 $Z t - (C = O)_n - C_0 \sim C_{16} - P \nu + \nu - C_0 \sim C_{16} - P \nu + C_0 \sim C_{16} - C_0 \sim C_{16} -$

ルーNH-、 $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキル-O-、 $-(C=O)_n - C_1 \sim C_1$ 16 - Tルキル $-(C=O)_m$ 、共有結合であり;

nは0または1であり;

mは0または1である、

の意味を有する請求項1に記載の式Iの化合物またはその製薬上許容される塩。

【請求項3】 1個またはそれ以上の残基が

R1はエチル、ブチルであり;

R²はH、OHであり:

R3は糖残基であり、この糖残基は場合により糖保護基でモノーまたはポリ置換されており;

Zは-(C=O)-Co~C4-アルキルー、共有結合である、

の意味を有する請求項1または2に記載の式Iの化合物またはその製薬上許容される塩。

【請求項4】 下記の反応スキーム

【化2】

$$\begin{array}{c} O \\ S \\ O \\ S \\ O \\ R^1 \\ HO \\ Z \\ R^2 \\ H \\ III \\ H_2O \\ III \\ H_2O \\ III \\$$

に従って、式口のアミン(式中、R¹、R²およびR³は式 I の化合物について示した意味を有する)を式口の化合物(式中、R³およびZは式 I の化合物について示した意味を有する)と脱水を伴って反応させて式 I の化合物を生成させ、得られた式 I の化合物を場合により生理的に許容される塩または生理的に機能性の誘導体に変換することを含む、請求項 $1 \sim 3$ のいずれか 1 項に記載の式 I の化合物の製造方法。

【請求項5】 請求項1~3のいずれか1項に記載の1種またはそれ以上の

化合物を含む医薬。

【請求項6】 請求項1~3のいずれか1項に記載の1種またはそれ以上の 化合物および1種またはそれ以上のスタチンを含む医薬。

【請求項7】 脂質代謝障害の治療用医薬として使用するための、請求項1 ~3の1項またはそれ以上に記載の化合物。

【請求項8】 活性化合物を製薬に適する担体と混合し、この混合物を投与に適する形態にすることを含む、請求項1~3のいずれか1項に記載の1種またはそれ以上の化合物を含む医薬の製造方法。

【請求項9】 高脂質血症の治療用医薬を製造するための、請求項1~3のいずれか1項に記載の化合物の使用。

【請求項10】 血清コレステロールレベルに影響を与える医薬を製造する ための、請求項1~3のいずれか1項に記載の化合物の使用。

【請求項11】 動脈硬化の症状を防止する医薬を製造するための、請求項 1~3のいずれか1項に記載の化合物の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、置換された1,4-ベンゾチアゼピン-1,1-ジオキシド誘導体、 その生理的に許容される塩および生理的に機能性の誘導体に関する。

1,4 -ベンゾチアゼピン-1,1 - ジオキシド誘導体、ならびに高脂質血症そしてまた動脈硬化症および高コレステロール血症を治療するためのその使用は、既に記載されている [PCT出願番号PCT/GB 95/01884、公開番号WO 96/05188参照]。

[0002]

本発明は、治療上価値の高い血中脂質低下作用を示す更なる化合物を利用可能にするという目的に基づいている。特にこの目的は、従来技術に記載されている化合物と比較して、より低い用量においてさえもより高い胆汁酸分泌を引き起こす新規な化合物を見出すことにある。

[0003]

それ故に本発明は、式I

【化3】

(式中、

R¹ はメチル、エチル、プロピル、ブチルであり:

R²はH、OHであり:

R3は糖残基、二糖残基、三糖残基、四糖残基であり、これらの糖残基、二糖 残基、三糖残基、四糖残基は場合により糖保護基でモノーまたポリ置換されてお **9**;

Zは $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルー、 $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルーNHー、 $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルーOー、 $-(C=O)_n - C_1 \sim C_1 \sim C_1 \sim T$ 大有結合であり;

nは0または1であり;

mは0または1である)

の化合物ならびにその製薬上許容される塩および生理的に機能性の誘導体に関する。

[0004]

好ましい式 I の化合物は、1個またはそれ以上の残基が

R1はエチル、プロピル、ブチルであり;

R²はH、OHであり;

R3は糖残基、二糖残基であり、これらの糖残基、二糖残基は場合により糖保 護基でモノーまたはポリ置換されており;

Zは $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルー、 $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルーNHー、 $-(C=O)_n - C_0 \sim C_{16} - T$ ルキルーOー、 $-(C=O)_n - C_1 \sim C_{16} - T$ ルキルー(C=O)_m、共有結合であり;

nは0または1であり;

mは0または1である;

の意味を有する化合物およびその製薬上許容される塩である。

[0005]

特に好ましい式 I の化合物は、1個またはそれ以上の残基が

R1はエチル、ブチルであり;

R²はH、OHであり;

R3 は糖残基であり、この糖残基は場合により糖保護基でモノーまたはポリ置換されており:

Zは $-(C=O)-C_0\sim C_4-$ アルキルー、共有結合である;

の意味を有する化合物およびその製薬上許容される塩である。

[0006]

その水溶性が出発化合物または基礎化合物と比較して高いために、製薬上許容される塩は医療用途に特に適している。これらの塩は、製薬上許容される陰イオンまたは陽イオンを有する必要がある。本発明に係る化合物の好適な製薬上許容される酸付加塩は、無機酸、例えば塩酸、臭化水素酸、燐酸、メタ燐酸、硝酸、スルホン酸および硫酸の塩、そしてまた有機酸、例えば酢酸、ベンゼンスルホン酸、安息香酸、クエン酸、エタンスルホン酸、フマル酸、グルコン酸、グリコール酸、イソチオン酸、乳酸、ラクトバイオニック酸、マレイン酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、コハク酸、pートルエンスルホン酸、酒石酸およびトリフルオロ酢酸などの塩である。医療目的には、塩素塩が特に好ましく用いられる。好適な製薬上許容される塩基性塩は、アンモニウム塩、アルカリ金属塩(例えばナトリウム塩およびカリウム塩)およびアルカリ土類金属塩(例えばマグネシウム塩およびカルシウム塩)である。

[0007]

製薬上許容されない陰イオンとの塩も同様に、製薬上許容される塩を製造または精製するための有用な中間体として、および/または非治療的用途、例えばインビトロでの用途に使用するために、本発明の範囲に包含される。

本明細書で使用される「生理的に機能性の誘導体」という用語は、本発明に係る化合物の生理的に許容される全ての誘導体、例えば、哺乳類例えばヒトなどに 投与したときに、このような化合物またはその活性代謝物を(直接または間接的に)形成することのできるエステルを示す。

[0008]

本発明の更なる観点は、本発明に係る化合物のプロドラッグである。このようなプロドラッグはインビボで代謝されて本発明に係る化合物を生成させることができる。これらのプロドラッグそれ自体は、活性であっても不活性であってもよい。

本発明に係る化合物は種々の多形性形態で、例えば無定形および結晶性の多形性形態として存在することもできる。本発明に係る化合物の全ての多形性形態は、本発明の範囲に包含され、本発明のもう一つの観点である。

以下で、「式(I)に係る化合物」への全ての言及は、上記式(I)の化合物

、ならびに本明細書に記載するその塩、溶媒和物および生理的に機能性の誘導体 に関する。

[0009]

所望の生物学的効果を達成するために必要な式(I)に係る化合物の量は、多 くのファクター、例えば選択した特定の化合物、意図する使用、投与様式および 患者の臨床的状態に依存する。一般的に一日量は、1日当たり体重1kg当たり O . 1 mg~100mg(典型的には0. 1 mg~50mg)、例えば0. 1~10mg/kg/ 日の範囲にある。錠剤またはカプセルは例えば0.01~100mg、典型的には 0.02~50mgを含有できる。製薬上許容される塩の場合、上記の重量データ は塩から誘導されるベンゾチアゼピンイオンの重量に関する。上記の状態を予防 または治療するためには、式(I)に係る化合物それ自体を化合物として使用で きるが、これらの化合物を許容性担体と共に医薬組成物の形態で存在させること も好ましい。担体はもちろん、それが組成物の他の成分と適合性であり、かつ患 者の健康に害を与えないという意味で許容性であることを要する。担体は固体ま たは液体、あるいはその両方であってよく、化合物と共に個々の用量として、例 えば錠剤として処方することが好ましく、この用量は0.05重量%~95重量 %の活性化合物を含有できる。式(I)に係る他の化合物を包含する他の製薬活 性物質を存在させることもできる。本発明に係る医薬組成物は、成分を薬理的に 許容される担体および/または賦形剤と混合することから本質的になる公知の製 薬方法の一つで製造することができる。

[0010]

本発明に係る医薬組成物は、それぞれの各場合に最も適する投与様式が、治療すべき状態の性質および重さに、そして各場合に用いられる式(I)に係る化合物の種類に依存するとはいえども、経口投与または口内(例えば舌下)投与に適する組成物である。糖衣処方物および糖衣遅延放出処方物もまた本発明の範囲内に包含される。耐酸性および腸熔性の処方物が好ましい。好適な腸溶剤皮としては、フタル酸酢酸セルロース、フタル酸酢酸ポリビナル、フタル酸ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ならびにメタクリル酸およびメタクリル酸メチルの陰イオン性重合体が挙げられる。

[0011]

経口投与に適する医薬配合物は、それぞれの場合にある量の式(I)に係る化合物を含有する個別の単位として、例えばカプセル、カシェ剤、トローチ剤または錠剤として;粉末または顆粒として;水性液体または非水性液体中の溶液または懸濁液として;あるいは水中油型または油中水型エマルジョンなどとして存在することができる。これらの組成物は既に述べたように、活性化合物および担体(これは1種またはそれ以上の追加の成分からなっていてもよい)を接触させる工程を含む任意の好適な製薬方法により製造することができる。一般的に組成物は、活性化合物と液体担体および/または微粉砕固体担体と一様かつ均一に混合し、次いで生成物を必要に応じて成形することにより製造される。従って例えば錠剤は、化合物の粉末または顆粒を適切ならば1種またはそれ以上の追加の成分と共に圧縮または成形することにより製造できる。圧縮錠剤は、自由流動性形態、例えば粉末または顆粒などの形態の化合物を、適切ならば結合剤、滑剤、不活性希釈剤および/または1種または数種の界面活性剤/分散剤と共に、好適な機械で製錠することにより製造できる。成形錠剤は、不活性液体希釈剤で湿潤させた粉末状化合物を好適な機械で成形することにより製造できる。

[0012]

口内(舌下)投与に適する医薬組成物としては、式(I)に係る化合物を矯味 矯臭剤、普通はショ糖およびアラビアゴムまたはトラガントと共に含有するトロ ーチ剤、および化合物を不活性基剤、例えばゼラチンおよびグリセロールまたは ショ糖およびアラビアゴム中に含む甘味トローチ剤が挙げられる。

本発明はさらに、式 I の化合物の異性体混合物および式 I の化合物の純粋な立体異性体、ならびに式 I の化合物のジアステレオマー混合物および純粋なジアステレオマーの両方に関する。これらの混合物の分離はクロマトグラフィーで行われる。

[0013]

下記の構造を有する式 I のラセミ体化合物およびエナンチオマー的に純粋な化合物:

【化4】

が好ましい。

[0014]

糖残基とは、DまたはLシリーズに属しうる3~7個の炭素原子を有するアルドースおよびケトースから誘導される化合物を意味すると理解され;これらはアミノ糖、糖アルコールまたは糖酸をも包含する。その例としては、グルコース、マンノース、フラクトース、ガラクトース、リボース、エリスロース、グリセルアルデヒド、セドヘプツロース、グルコサミン、ガラクトサミン、グルクロン酸、ガラクツロン酸、グルコン酸、ガラクトン酸、マンノン酸、グルカミン、3~アミノー1,2一プロパンジオール、グルカル酸およびガラクタル酸を挙げることができる。

[0015]

二糖類とは、二つの糖単位からなるサッカライドを意味することを意図している。ジー、トリーまたはテトラサッカライドは2個またはそれ以上の糖のアセタール様結合により形成される。ここで、これらの結合は α 形または β 形で存在しうる。その例としては、ラクトース、マルトースおよびセロビオースを挙げることができる。

糖が置換されている場合、この置換は好ましくは糖のOH基の水素原子において行われる。

[0016]

以下の保護基は糖のヒドロキシル基のために不可欠である:ベンジル、アセチル、ベンゾイル、ピバロイル、トリチル、tertーブチルージメチルシリル、

ベンジリデン、シクロヘキシリデンまたはイソプロピリデン保護基。

[0017]

式Iの化合物ならびにその製薬上許容される塩および生理的に機能性の誘導体は、脂質代謝障害、特に高脂質血症を治療するための理想的な医薬である。同様に式Iの化合物は、血清コレステロールレベルに影響を与えるため、ならびに動脈硬化症の症状を予防および治療するためにも適している。化合物はまた、場合によりスタチン、例えばシムバスタチン、フルバスタチン、プラバスタチン、セリバスタチン、ロバスタチンまたはアトルバスチンなどと組み合わせて投与することもできる。下記の知見により、本発明に係る化合物の薬理学的活性が確認される。

本発明に係る化合物の生物学的試験は、潅流試験によって行った。この試験は、回腸における胆汁酸の輸送に対する本発明に係る化合物の作用を調べるものである。化合物のジアステレオマー混合物を試験した。

[0018]

潅流試験は下記のように行った:

実験のセットアップ

雄ウィスターラット(体重範囲250-350g)をウレタン(1.5g/kg 腹腔内)で麻酔し、胆管にポリエチレンチューブでカニューレ挿入した。回盲部皮弁の近位8cmで回腸内への切開を行い、チューブ用シリコーンアダプターを縫い込んだ。対応するシリコーンアダプターの内移植を伴う第二の切開を盲腸において行った。潅流緩衝液を用い1ml/分の潅流速度で直立および開放方式(非再循環)で回腸を潅流するために、シリコーンチューブをアダプターに取り付けた

[0019]

潅流チューブを潅流緩衝液($1.3.7\,\text{mM}$ NaCl, $0.9\,\text{mM}$ CaCl₂, 0.5 $1\,\text{mM}$ MgCl₂, $8.1\,\text{mM}$ Na₂HPO₄, $2.7\,\text{mM}$ KCl, $1.4.7\,\text{mM}$ KH₂PO₄) (pH7.4)、1% (v/v) エタノール+1% DMSOで満たした。潅流緩衝液は試験化合物を示した濃度で含有していたか、またはビヒクルを含有していた。この緩衝液を $3.7\,\text{℃}$ に予熱した。潅流緩衝液は $3\,\text{mM}$ のタウロコリン酸(

TCA)を含んでおり、TCAそれ自体をマーカーとしての $1000dpm/\mu$ IO^3H TCAで標識しておいた。

[0020]

研究の設計および結果の評価

個々の動物において胆汁酸輸送の阻害の決定を許容した実験バッチを選択した。胆汁を90分の期間にわたり10分間隔で採取した(可逆性を試験するため次に続く洗浄段階の場合は160分までの期間)。ビヒクル含有緩衝溶液を40分の期間にわたり還流した後(予備試験物質)、試験物質を試験すべき濃度で含有する潅流緩衝液で潅流した(90分まで)。

[0021]

試験化合物による%阻害を計算するため、80-90分(試験物質による潅流の終わり)からの胆汁中のdpm(1分当たりの ^3H-TCA の崩壊(disintegrations per min of ^3H-TCA)を、コントロール段階における ^3H-TCA の排出がその最大およびプラトーに達したときに、予備段階の間の採取期間 30-40分と相関させた。 EC_{50} (=有効濃度 50)を、最大胆汁酸排出を 50%だけ阻害した異なる濃度の阻害値間ごとの有効濃度として計算した。

[0022]

結果

【表1】

表 1 実施例からの化合物 E C 5 0 回腸潅流 (μ M) 1 0.092 0.15 3 0.22 4 0.72 5 0.4 6 0.09 7 1.4 比較例

1

9.8

測定したデータから、本発明に係る式 I の化合物が先行技術に記載された化合物と比較して7~100倍だけ良好な作用を有することが分かる。

以下の実施例は本発明をさらに詳細に説明するのに役立つが、本発明を実施例 に記載する生成物および実施形態に限定するものではない。

[0023]

実施例1

【化5】

 $C_{29}H_{43}N_{3}O_{8}S(593.74)$, $MS(M+H)^{+}=594.3$

[0024]

実施例2

【化6】

 $C_{29} H_{43} N_3 O_9 S (609.74), MS (M+H)^+ = 610.4$

[0025]

実施例3

【化7】

 $C_{34} H_{54} N_{4} O_{8} S (678.89), MS (M+H)^{+} = 679.4$

[0026]

実施例4

【化8】

 $C_{41}H_{64}N_{4}O_{9}S(777.03), MS(M+H)^{+}=777.6$

[0027]

実施例5

【化9】

 $C_{31}H_{47}N_{3}O_{8}S(621.79)$, $MS(M+H)^{+}=622.4$

[0028]

実施例6

【化10】

 $C_{31}H_{47}N_{3}O_{9}S(637.79)$, $MS(M+H)^{+}=638.5$

[0029]

実施例7

【化11】

 $C_{36}H_{58}N_{4}O_{8}S(706.94), MS(M+H)=707.6$

[0030]

WO 96/05188 (実施例番号20、264W94 (Glaxo Wellcome))からの比較例:

比較例1

【化12】

[0031]

実施例を次のように準備した:

反応スキーム1

【化13】

[0032]

反応スキーム2

【化14】

[0033]

反応スキーム3

【化15】

[0034]

化合物2の合成

20g (91.6 mmol) の2,5-ジフルオロベンゾフェノン(化合物1)(Fluka)を400mlのDMSOに溶解する。7.0g(150mmol)の硫化リチウム(Fluka)をアルゴン中で加える。120℃で3時間の後、この混合物を室温(RT)に放冷した。これを200mlの2M HC1水溶液および500mlの酢酸エチルと共に振盪する。有機層をNaC1溶液でさらに2回洗浄し、MgSO4上で乾燥し、濾過して濃縮する。24gの粗生成物2を帯赤色油として得る。TLC(n-ヘプタン/酢酸エチル 3:1)Rf=0.3、出発材料1のRf=0.4。C13H9FOS(232.28)、MS(M+H)+=233.1。

[0035]

化合物 4 の合成

7gの粗生成物 2、2.5g(1 6 mmol)のジブチルアジリジン3(R. Gauthi er 5, J. Organomet. Chem. 140(1977)245-255)および 3 0 0 mgの p ートルエンスルホン酸を 1 0 0 mlのルチジンに溶解する。反応溶液を水分離器中で 3 時間沸騰させる。次いでこれを濃縮し、残留物をフラッシュクロマトグラフィーで精製する。無色油としての化合物 4 の収量 3.6g(6 1%)。 TLC(n ーヘプタン/酢酸エチル 9:1)Rf=0.5、C23 H28 FNS(3 6 9.55)、MS(M+H)+=370.3。

[0036]

化合物 5 の合成

3.6 g (9.7 mmol) の化合物 4 および 6.0 g のN a I O4を 1 0 0 mlのアセエトにトリル、5 0 mlの塩化メチレンおよび 3 0 mlの水に懸濁させる。2 0 0 mg のR u C 13を加えた後、この混合物を室温で 2 時間激しく撹拌する。この溶液を2 0 0 mlの酢酸エチルで希釈し、N a C 1 溶液で 2 回洗浄する。M g S O4 上で乾燥した後、濃縮し、フラッシュクロマトグラフィーで精製する。無色固体としての化合物 5 の収量 3.4 7 g (8 9%)。T L C (n ーヘプタン/酢酸エチル 4:1) Rf = 0.5、出発材料 4 の Rf = 0.6。C23 H28 F N O2 S (4 0 1 .55)、M S (M+H)+=4 0 2.2。

[0037]

化合物 6 の合成

3.47g(8.6 mmol) の化合物 5 を 2 4 mlのニトロ化酸(1 4 mlのHNO3 および 1 0 mlのH2 S O 4 から)に溶解する。冷却して反応温度を 2 0 ℃に保つ。3 0 分の後、この溶液を 7 0 0 mlの氷と 2 0 0 mlの酢酸エチルとの混合物上に注ぐ。水相を分離し、1 5 0 mlの飽和N a H C O 3 溶液で注意深く 4 回洗浄する。次いでこれをMg S O 4 上で乾燥し、濃縮し、フラッシュクロマトグラフィーで精製する。無定形固体としての化合物 6 の収量 3.0 g(7 8 %)。 T L C(n ーヘプタン/酢酸エチル 4:1) R f = 0.4。 C 2 3 H 2 7 N 2 O 4 S F(4 4 6.5 4)、MS(M+H)+= 4 4 7.2。

[0038]

化合物7の合成

3.0 g(6.7 mmol)の化合物 6 をエタノール(Fluka)中の 3 3 %濃度のHNM e 2 5 0 mlに溶解し、この溶液を 5 0 \mathbb{C} で 1 時間撹拌する。次いでこれをRTに放冷し、得られた生成物を濾過する。化合物 7、融点 1 8 8 \mathbb{C} の帯黄色結晶の収量 2.8 6 g(9 0 %)。TLC($n- \mathbb{C}$ クン/酢酸エチル 2:1)Rf=0.5、出発材料 7 の Rf=0.6。C5 2 H3 3 N3 O4 S(4 7 1.6 2)、MS(M+H)+=4 7 2.3。

[0039]

エナンチオマー混合物としての化合物8a/bの合成

1.05 g(2.2 mmol)の化合物 7を30 mlのトルエンに懸濁させ、500 mg の活性炭上のパラジウム(10%濃度)を加える。この混合物を振盪式オートクレーブ中で150バールの水素圧および100 Cにおいて30時間水素化する。処理するため、この混合物をシリカゲルを通して濾過し、これを100 mlのメタノールで洗浄し、濾液を濃縮し、残留物をフラッシュクロマトグラフィーで精製する。無定形固体としての化合物8 a / b の収量495 mg(48%)。TLC(n- のプタン/酢酸エチル 1:1) $R_f=0.3$ 。 $C_{25}H_{37}N_3O_2S$ (443.65)、MS(M+H)+=444.3。

[0040]

ジアステレオマー混合物としての化合物10a/bの合成

80mg (0.18mmol) の化合物8a/bおよび100mg (0.24mmol) のペ

[0041]

ジアステレオマー混合物としての化合物11a/bの合成

130mg (0.16mmol) の化合物10a/bを5mlのメタノールに溶解する。0.2mlのメタノール性1Mナトリウムメトキシド溶液を加えた後、この混合物を室温で1時間放置する。次いでこれをメタノール性HCl溶液で中和して濃縮する。残留物をフラッシュクロマトグラフィー(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/10/3)で精製し、78mg (80%) の化合物10a/bを無定形固体として得る。TLC(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/10/3)Rf=0.4。C31H47N3O8S(621.80)、MS(M+H)+=622.4。

[0042]

ジアステレオマー混合物としての化合物12a/bの合成

6 1 8 mg (0.7 4 mmol) の化合物 1 0 a / b を 3 0 ml の塩化メチレンに溶解し、3 8 5 mg (2.2 3 mmol) の 7 0 %濃度のm - クロロ過安息香酸 (Fluka) を加える。室温で 3 0 分の後、この混合物を 1 0 0 ml の酢酸エチルで希釈し、N a HCO3 溶液で 3 回洗浄する。Mg SO4 を用いて乾燥した後、この混合物を濃縮し、7 0 0 mgの粗生成物が得られる。この粗生成物を 2 8 ml の 0.0 5 M TiC 1 4 / アセトニトリル溶液に溶解する。3 0 0 mgの固体 N a I を加えた後、この

混合物を15分間撹拌する。処理するため、これを150mIの酢酸エチルで希釈し、100mIの2Mチオ硫酸ナトリウム溶液で洗浄する。有機層を $MgSO_4$ 上で乾燥し、濃縮し、残留物をフラッシュクロマトグラフィーで精製する。無定形固体としての化合物 12a/bの収量 550mg(2段階で87%)。TLC(n-0プタン/酢酸エチル 1:2) $R_f=0.3$ 、出発材料 10a/bの $R_f=0.3$ 。 C_{41} H_{57} N_3 O_{14} S(847.99)、MS (M+H)+848.5。

[0043]

ジアステレオマー混合物としての化合物 1 3 a / b の合成

550g (0.65 mmol) の化合物 12a/b を 20ml のメタノールに溶解する。 0.3 ml のメタノール性 1 Mナトリウムメトキシド溶液を加えた後、この混合物を室温で 1 時間放置する。次いでこれをメタノール性 H C 1 溶液を用いて中和して濃縮する。残留物をフラッシュクロマトグラフィー(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/10/3)で精製し、370mg (89%) の化合物 13a/b を無定形固体として得る。 TLC (塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/10/3) $R_f = 0.4$ 。 C_{31} H_{47} N_3 O_9 S (637.80)、 M S (M+H) +=638.4。

[0044]

ジアステレオマー混合物としての化合物 1 5 a / b の合成

719 mg(1.6 mmoI) の化合物 8a/b を 30 mI の塩化メチレンおよび 2mI のトリエチルアミンに溶解する。0.5 mI(3.7 mmoI) の化合物 14 をこの溶液に滴下し、これを室温で 15 分間放置する。次いでこの溶液をシリカゲルを通して濾過し、100 mI の酢酸エチルで洗浄する。濃縮した後、残留物をフラッシュクロマトグラフィーで精製する。無定形固体としての化合物 15a/b の収量 950 mg(95%)。 TLC(n-n-n) が酸エチル 1:1) $R_f=0.4$ 。 C_{30} H_{44} Br N_{3} O_{3} S(606.67) 、MS(M+H)+=607.3。

[0045]

ジアステレオマー混合物としての化合物 1 7 a / b の合成

8 9 7 mg (1.4 7 mmol) の化合物 1 5 a / b を 2 0 mlの DMF に溶解する。
1.3 g (7.1 mmol) の化合物 1 6 (グルカミン、Fluka) を加えた後、この混

合物を80℃で2時間加熱する。次いでこれを50mlの酢酸エチルで希釈し、3回水洗する。有機層をMgSO4上で乾燥し、濾過して濃縮する。残留物をフラッシュクロマトグラフィー(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/10/3)で精製し、700mg(67%)の化合物17a/bを無定形固体として得る。TLC(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/10/3)Rf=0.4。C36H58N4O8S(706.95)、MS(M+H)+=707.4。

[0046]

化合物19の合成

8.0g(18.8 mmol)の化合物9(ペンターOーアセチルーDーグルコノイルクロリド; Org. Synth. 5巻, 887)を150mlの無水DMF中の8.0g(40mmol)の化合物18(Fluka)の懸濁液に加える。この懸濁液を室温で20時間激しく撹拌する。次いで500mlの酢酸エチルおよび200mlの水を加える。水相を再び250mlの酢酸エチルで抽出する。一緒にした有機層を塩化ナトリウム溶液で3回洗浄し、MgSO4上で乾燥し、濾過して濃縮する。無色油としての化合物19の収量9.5g(86%)。TLC(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/10/3)Rf=0.8。C27H43NO13(589.64)、MS(M+H)+=590.4。

[0047]

ジアステレオマー混合物としての化合物21a/bの合成

200mg (0.34mmol) の化合物 19、70mg (0.17mmol) の化合物 20 a/b [化合物 20 a/b は化合物 8 a/b と同様にして、2ーブチルー2ーエチルアジリジン (R. Gauthierら, J. Organomet. Chem. 140(1977) 245-255) および化合物 1を用いて反応スキーム 1の反応順序を行って製造する]、240mgのTOTU、80mgのオキシムおよび 0.3mlのNEMを、4mlのDMF中で、化合物 11a/bに関する手順と同様に反応させる。フラッシュクロマトグラフィー(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/5/1)の後、60mg(2段階で 46%)の化合物 21a/bを無定形固体として得る。TLC(塩化メチレン/メタノール/濃アンモニア 30/5/1) Rf=0.2。C40 H64 N4O9 S (777.04)、MS(M+H)+=777.8。

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPO	RT	Intern las Application No PCT/EP 00/02570		
A CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER C070281/10 A61K31/55		FCITER OU	702570	
IPC 7	C070281/10 A61K31/55				
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	slicator and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED				
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classifi CO7D A61K	icaton symbols)			
Documenta	alon searched of ar then minimum documentation to the extert t	net auch documents are inc	uded in the fields se	arched	
	tata base consulted thuring the international search (name of data	a base and, where practice	l, search terms uped		
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·		
Category*	Clasion of document, with indication, where appropriate, of the	Relevant to claim No.			
A	EP 0 864 582 A (HOECHST AG) 16 September 1998 (1998-09-16)				
A	WO 96 0518B A (WELLCOME FOUND ; LAWRENCE EDWARD (US)) 22 February 1996 (1996-02-22) cited in the application				
			_		
Fut!	her documents are Estad in the continuation of box C.	X Pateril family	members are listed i	n armez,	
"A" docume consider a filing d "L" docume which citation the I" "O" docume the I" "P" docume	ant which may throw doubts on priority claim(s) or is died to establish the publication dare of another in or other special reason (as specified) ent reforming to an oral disclosure, use, exhibition or meane in the published prior to the international filing date but	cted to understar invention: "X" document of purice curriot be consideratively on inventi- involve on inventi- "Y" document of partice carriot be consideratively document is com- ments, such comi in the eff.	id not in conflict with in the principle or the uler relevance; the di ered novel or carroot ve step when the doc uler relevance; the di ered to involve as in pried with one or mo bination being obvious	the application but only underlying the aimed invention be considered to Lumient is taken alone aimed invention artifus step when the re other such docu- s to a person skilled	
M for 0	number priority date claimed actual completion of the international search	"&" document member	of the same patent f		
	5 July 2000				
	Reling address of the (SA	03/08/2			
	European Palent Office, P.B. 5515 Palendam 2 NL – 2200 HV Risselk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nf. Fax: (-431-70) 340-3016	Bardili	, W		
om PCT//SA/	210 (second street) (Ady 1992)				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Titornation on patent lamily members

Inten | I Application No PCT/EP 00/02570

	tent document in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP	EP 0864582	Α	16-09-1998	CA	2231971 A	14-09-1998
				CN	1194979 A	07-10-1998
			•	CZ	9800759 A	16-09-1998
				HU	9800541 A	28-06-1999
				JP	10279568 A	20-10-1998
				NZ	329932 A	28-01-1999
				PL	325363 A	28-09-1998
				uş	6020330 A	01-02-2000
				ZA	9802140 A	14-09-1998
NO	NO 9605188	Α	22-02-1996	AP	720 A	08-01-1999
				ΑU	696073 B	03-09-1998
				AU	4426096 A	07-03-1996
				₽G	62048 B	29-01-1999
				BG	101209 A	29-08-19 9 7
				BR	9508586 A	14-07-1998
				CA	2197099 A	22-02-1996
				CZ	9700373 A	13-08-1997
			EP	0775126 A	28-05-1997	
			FI	970531 A	07-02-1997	
				HU	77129 A	02-03-1998
				IL	114877 A	14-07-1999
				JP	2935756 B	16-08-1999
				JP	10504035 T	14-04-1998
				NO	970585 A	07-04-1997
			NZ	290911 A	28-07-1998	
			PL	318496 A	23-06-1997	
			SK	17797 A	10-09-1997	

Form PCT/IEA/210 (patent tandy arrive) (July 1992)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FI

C 0 7 M 7:00

テーマコード(参考)

// C07M 7:00 EP(AT, BE, CH, CY, (81) 指定国 DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, C R, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI , GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, K Z, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA , MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ,

, UZ, VN, YU, ZA, ZW (72)発明者 ハイナー・グロムビク

ドイツ連邦共和国デーー65719ホーフハイム. アム・ローツェンヴァルト42

(72) 発明者 フーベルト・ホイアー ドイツ連邦共和国デーー55270シュヴァー ベンハイム. アム・シュポルトフェルト74

PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, S K, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG

(72) 発明者 ハンスールートヴィヒ・シェーファー ドイツ連邦共和国デーー65239ホーホハイ ム. シュタインガセ7

Fターム(参考) 4C036 AB03 AB05 AB07 AB08 AB17 AB18 AB20

4C084 AA19 MAO2 NA14 ZA45 ZC33 ZC75

4C086 AA01 AA03 AA04 BC92 MA01 MA02 MA04 MA05 NA14 ZA45 ZC33 ZC75

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07D 281/00

A2

WO 00/61568 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

19. Oktober 2000 (19.10.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/02570

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. März 2000 (23.03.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 16 108.9

9, April 1999 (09.04.99)

(71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Bruningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main

(72) Erfinder: FRICK, Wendelin; Schornmühlstrasse 3, D-65510 Hünstetten-Beuerbach (DE). GLOMBIK, Heiner, Am Lotzenwald 42, D-65719 Hofheim (DE). HEUER, Hubert; Am Sportfeld 74, D-55270 Schwabenheim (DE). SCHÄFER, Hans-Ludwig; Steingasse 7, D-65239 Hochheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: 1,4-BENZOTHIAZEPINE-1,1-DIOXIDE DERIVATIVES SUBSTITUTED BY SUGAR RADICALS, METHODS FOR THE PRODUCTION THEREOF, MEDICAMENTS CONTAINING THESE COMPOUNDS AND THE USE THEREOF

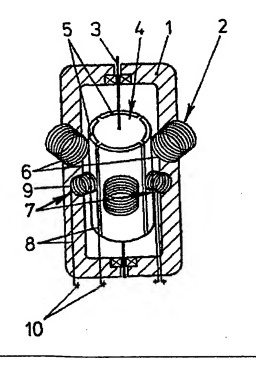
(54) Bezeichnung: MIT ZUCKERRESTEN SUBSTITUIERTE 1,4-BENZOTHIAZEPIN-1,1-DIOXIDDERIVATE, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG, DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL UND DEREN VERWEN-**DUNG**

(57) Abstract

The invention relates to substituted 1,4-benzothiazepine-1,1-dioxide derivatives and to the acid addition salts thereof. The invention discloses 1,4-benzothlazepine-1,1-dioxide derivatives of formula (I), wherein R¹, R², R³ and Z have the cited descriptions, the physiologically compatible salts thereof and physiologically functional derivatives, as well as methods for producing the same. The compounds are suited for use, e.g. as hypolipidemic agents.

(57) Zusammenfassung

betrifft substituierte Die Erfindung 1.4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate und deren Säureadditionssalze. werden 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate der Formel (I), worin R1, R2, R³ und Z die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate sowie Verfahren zu deren Herstellung, beschrieben. Die Verbindungen eignen sich z.B. als Hypolipidämika.



THIS PAGE BLANK (USPTO)